EUROPEAN PATENT OFFICE

PUBLICATION NUMBER

11228136

PUBLICATION DATE

24-08-99

APPLICATION DATE

06-02-98

APPLICATION NUMBER

10025947

APPLICANT: TOKYO GAS CO LTD;

INVENTOR:

MATSUZAKI YOSHIO;

INT.CL.

C01F 17/00 H01M 8/02 H01M 8/10

TITLE

ION CONDUCTIVE OXIDE MATERIAL

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To realize an ion conductive oxide material having high

mechanical strength and to provide a fuel cell or the like high in durability.

SOLUTION: In the ion conductive oxide material composed of La(1-x)

Sr_xGa_(1-v-z)Mg_vAl_zO₃, the oxide ion conductive material is formed on the condition of 0<x≤0.2, 0<y≤0.2, and 0<z≤0.4. And an electrochemically acting member such as a cell

is formed by laminating the oxide ion conductive material composed of

 $La_{(1-x)}Sr_xGa_{(1-y-z)}Mg_vAl_zO_3$ wherein $0< x \le 0.2$, $0< y \le 0.2$ and 0< z = 0.4 and an electrode material through a prescribed intermediate layer. As a result, the oxide ion conductive material is increased in mechanical strength and the durability of electrochemical devices

such as a solid electrolyte type fuel cell using the same is improved.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-228136

(43)公開日 平成11年(1999)8月24日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FΙ	
C01F 17/00		C 0 1 F 17/00	В
H 0 1 M 8/02		H 0 1 M 8/02	P
8/10		8/10	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 4 頁)

(21)出願番号 特願平10-25947

(22)出願日 平成10年(1998) 2月6日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成9年8月27日 社団法人電気化学会発行の「1997年電気化学秋季大会講 演要旨集」に発表 (71)出願人 000220262

東京瓦斯株式会社

東京都港区海岸1丁目5番20号

(72)発明者 安田 勇

埼玉県久喜市北1-12-4-311

(72)発明者 松崎 良雄

東京都荒川区南千住3-28-70-901

(74)代理人 弁理士 鈴木 弘男

(54)【発明の名称】 酸化物イオン導電性材料

(57)【要約】

【課題】 機械的強度の高い酸化物イオン導電性材料を 実現し、耐久性の高い燃料電池等を提供する。

【解決手段】 $La_{(1-x)}$ S r_x G $a_{(1-v-z)}$ M g_v A 1_z O, からなる酸化物イオン導電性材料において、 0 $< x \le 0$. 2、 $0 < y \le 0$. 2、 0 < z < 0. 4 として酸化物イオン導電性材料を構成した。又、 $La_{(1-x)}$ S r_x G $a_{(1-v-z)}$ M g_v A 1_z O, 、かつ $0 < x \le 0$. 2、 $0 < y \le 0$. 2、 $0 \le z < 0$. 4 とした酸化物イオン導電性材料と、電極材料とを所定の中間層を介して積層して単電池等の電気化学的作用部材を構成した。これにより、酸化物イオン導電性材料の機械的強度を高くでき、これを用いた固体電解質型燃料電池等の電気化学的装置の耐久性を向上させることができる。

20

【特許請求の範囲】

【請求項1】La(1-x) Srx Ga(1-v-z) Mgv Al , O, からなる酸化物イオン導電性材料において、0 $x \le 0$. 2、0 < $y \le 0$. 2、0 < z < 0. 4としたこ とを特徴とする酸化物イオン導電性材料。

【請求項2】 La(1-x) Srx Ga(1-v-z) Mg, A 1, 0, h00< x ≤ 0. 2, 0 < y ≤ 0. 2, 0 ≤ z<0.4とした酸化物イオン導電性材料に、電極材料 を積層して構成した電気化学的作用部材において、前記 中間層を設けたことを特徴とする電気化学的作用部材。

【請求項3】 前記中間層をCeO。系酸化物固溶体で 形成したことを特徴とする請求項2に記載の電気化学的 作用部材。

【請求項4】 前記酸化物イオン導電性材料を900℃ 以下で作動させることを特徴とする請求項2または3に 記載の電気化学的作用部材。

【請求項5】 請求項2~4のいずれか1項に記載の電 気化学的作用部材を用い、所定の酸化性ガスおよび還元 性ガスを前記電気化学的作用部材に供給して発電作用を 行なわせるように構成したことを特徴とする固体電解質 型燃料電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、酸化物イオン導電 性材料に関し、特に機械的強度が高く、耐久性と経済性 に優れた酸化物イオン導電性材料及び、それを用いて形 成した電気化学的作用部材に関する。

[0002]

【従来の技術】酸化物イオン導電性材料は、蛍石型の結 晶構造を有するジルコニアやセリア系の酸化物固溶体が 最も一般的なものとして知られており、燃料電池、高温 水蒸気電解、酸素センサ、電気化学的反応器、ガス分離 膜、酸素ポンプなどの幅広い技術分野への応用が試みら れている。

【0003】ジルコニア系の酸化物イオン導電性材料と しては、安定化ジルコニア、Z r O, -M, O, (M =Y, Yb, Sc), ZrO_2 -MO (M=Mg, Ca) 等が知られており、又セリア系としては、セリア固溶 O, -MO (M=Ca, Sr) 等が知られている。

【0004】一方、これら材料よりも高い酸化物イオン 導電性を有するペロブスカイト型酸化物LaGaO,の 固溶体が近年提案され、燃料電池を含む各種用途に向け ての応用のための基礎的検討が盛んになってきている。

【0005】又、新たに提案された酸化物イオン導電性 材料として、La(1-x) Srx Ga(1-v) Mgv O, に おいて、x=0. $1\sim0$. 2、y=0. 2とした組成物 がある。これは、従来の上記材料よりも導電率が高く、 又低温になるほどその効果が大きくなることが報告され 50 提供することができる。

ており、低温作動固体電解質型燃料電池の電解質材料と しての適用のための基礎的研究が現在進められている。 [0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、LaG a〇,系固溶体は、一般にイオン導電性は高いが、機械 的な強度が十分でないという問題があった。酸化物イオ ン導電性材料の用いられ方のほとんどは、表裏面に組成 の異なるガスを流通、接触させて反応を起こさせるもの であり、仮にクラックや連通孔などが酸化物イオン導電 酸化物イオン導電性材料と前記電極材料との間に所定の 10 性材料に生じると、それを介して表裏面のガスのリーク が発生してしまう。ガスがリークすると、機器の機能を 損ない、効率を著しく低下させるばかりでなく、機器全 体の破損につながることがある。そのため、LaGaO ,系固溶体からなる酸化物イオン導電性材料の機械的な 強度の向上が必要とされている。

> 【0007】また、従来のジルコニア系やセリア系の電 気化学的作用部材、例えば燃料電池における単電池等に 用いられていた電極材料は、LaGaO、系固溶体との 反応性が高く、LaGa〇、系固溶体を酸化物イオン導 電性材料とした場合、従来と同様電極として利用すると とができないという問題があった。

[0008]又、La(1-x) Srx Ga(1-v) Mg, O , においては、Gaの価格が高く、これを用いた場合製 品価格が上昇してしまうという問題があった。更に、L aGa〇,系固溶体からなる酸化物イオン導電性材料 は、髙温時にクリープ現象がみられ、長時間の安定した 使用には不都合があった。

【0009】本発明は、機械的な強度が高く、形状の安 定性が得られ、かつ安価な酸化物イオン導電性材料、お よびそれを用いた電気化学的作用部材を提供することを 目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するた め、酸化物イオン導電性材料を次のように構成した。す なわち、La(1-x) Sr, Ga(1-v-z) Mg, Al, O 。からなる酸化物イオン導電性材料において、0 < x ≤</p> 0. 2、 $0 < y \le 0$. 2、0 < z < 0. 4とした。

【0011】又、上記酸化物イオン導電性材料と電極材 料とを組み合わせて構成する電気化学的作用部材におい 体、CeOz-MzOz (M=Gd, Sm, Y)、Ce 40 て、酸化物イオン導電性材料と電極材料との間に中間層 を設けることとした。又、かかる中間層をCeO、系酸 化物固溶体から形成した。

> 【0012】更に、上記酸化物イオン導電性材料を用い た電気化学的作用部材の作動温度を900℃以下とし た。又、上記条件を備えた電気化学的作用部材を用いて 固体電解質型燃料電池を構成した。

> 【0013】これにより、機械的強度が高く、耐久性が あり、かつ低コストの酸化物イオン導電性材料、それを 用いた電気化学的作用部材、及びそれらからなる製品を

2

[0014]

【発明の実施の形態】以下、発明の実施の一形態につい て説明する。

【0015】酸化物イオン導電性材料La(1-x) Sr, Ga(1-v-z) Mg、Al, O, において、各金属成分の 硝酸塩水溶液をx=0.2、y=0.2、z=0、0. 05、0.1、0.2、0.3、0.4となるように混 合し、スプレー熱分解法により成分の異なる原料粉末を 6種類合成した。得られた粉末は、金型を用いて板状に 一軸加圧成型した後、2500kgf/cm2の圧力で 10 静水圧プレスを行ない、その後空気中で1350℃から 1450℃において3~12時間焼成した。

【0016】形成した焼結体から4mm×3mm×40 mmの試験片を切り出し、室温において、JIS160 1に準拠した4点曲げ試験を行ない、抗折強度、および 弾性率を測定した。結果を図1に示す。図1に示すよう にGaの一部をAlで置換することにより、室温におけ る平均4点曲げ強度はいずれの範囲においてもz=0の 従来品より向上していることがわかる。

【0017】また、z=0、0.05,0.10の焼結 20 体から4mm角×25mmの長さの試料を切り出し、O 、/Ar混合ガス、およびCO/CO、混合ガス中にお いて、直流4端子法により800℃で導電率の測定を行 なった。導電率は、図2に示すように、10のマイナス 22乗atmから1atmの広い酸素分圧範囲におい て、酸素分圧に依存しない一定の値を示した。このこと から、導電性は酸化物イオンの伝導支配になっているも のと考えられる。更に、Gaの一部をAlに置換した場 合、導電率の値に僅かな減少が見られるが、これは各種 電気化学的作用部材への応用を妨げるほどのものではな 30

【0018】尚、xの値を0以上とすると、Laの一部 がSrに置換され、その置換量に応じて結晶格子中の酸 素が抜けるので、酸化物イオン導電性が向上する。一 方、xの値を0.2以上にするとSrがペロブスカイト 型の結晶格子に入りきらず、導電性の低い第2相を生成 することからxの値を0.2以上にすることは好ましく ない。

【0019】又、yの値を0以上とすると、Gaの―部 がMgに置換され、その置換量に応じて結晶格子中の酸 40 素が抜けるので、酸化物イオン導電性が向上する。一 方、yの値を0.2以上にするとMgがペロブスカイト 型の結晶格子に入りきらず、導電性の低い第2相を生成 することから0.2以上にすることは好ましくない。

【0020】更に、zの値を増加させても、導電性等の 低下はほとんど問題とならないが、2の値を0.4以上 とすると、A1による置換量が増大し、導電性の低下が 大きくなることから実用的ではない。

【0021】又、z=0とした組成物の粉末(従来製 品、以下LSGMとする。)を、図3に示す組み合わせ 50

で、1:1のモル比で混合したものを空気中、1100 ~1400℃において12時間アニールし、反応生成物 等の有無を粉末X線回折法により分析した。その結果、 LSGMは従来から固体電解質型燃料電池の空気極材料 として一般的に用いられてきたLSM(La.,,Sr 0.15MnO,) &LSC (La,, Sro,, CoO,) とは反応しないことが明らかになり、このことは、空気 極材料として従来品を使用できることを意味する。

【0022】一方、従来から一般的に用いられてきたN i0/8YSZ系燃料極材料に関しては、NiO、8Y SZ(8mo1%Y, O, -ZrO,) のいずれもLS GMと著しく反応し、別の化合物を生成したことから、 これらをそのままの状態でLaGaO, 系材料用の電極 として適用はできなかった。

【0023】しかるに、LSGMとSDC(Ce。。S m。、O、。)との組み合わせは、一部の成分間に固溶 が認められるが、反応生成物は認められていない。との 結果と、SDCとNiOと8YSZとを混合して製造し た固体電解質型燃料電池用の燃料極が正常に機能してい るという事実から、SDCからなる中間層を配置すれ ば、NiO/8YSZ系材料をLaGaO,系材料用の 電極として適用可能と判断できる。 又、SDCはLS MやLSCとの間にも反応生成物を生じていないことか ら、空気極側の中間層としても利用することができる。 すなわち、中間層を電解質材料の表裏片側にのみ設けて も、両側に設けるようにしてもよい。

【0024】更に、上記例では、z=0、すなわちA1 を含まない例で説明したが、zをO以上、すなわちA1 により置換した場合であっても同様な効果が得られる。 [0025] X, x = 0. 2, y = 0. 2, z = 0, 0.10、0.40の各組成物の焼結体を上記実施の形

態に記載した方法により形成し、これから4mm角×2 0mmの長さに切り出し、3種類の試料を製造した。と の試料を焼結アルミナを標準試料とする差動型ディラト メータにセットし、長さ方向に30グラム重の一定加重 をかけた状態にし、空気中800~1000°Cの温度で 200時間寸法の経時変化を計測した。

【0026】結果は、温度を1000℃とした場合、従 来製品では0.18%の収縮が発生したが、z=0.10では、0.11%であり、z=0.40の場合は、 0.05%であった。更に、実験温度を900℃とした 場合には、いずれの試料にもほとんど収縮は発生しなか

【0027】このことから、1000℃の使用であって もA 1を10%以上含む場合は変形が少なく、しかも、 900℃以下の場合には、いずれも変形が見られないと とから、これら酸化物イオン導電性材料から構成した電 気化学的作用部材を900℃以下で作動させることによ り、機械的信頼性を大幅に向上させることができる。 [0028]

(4)

6

【実施例】上記酸化物イオン導電性材料から構成した電 気化学的作用部材を用いて構成した固体電解質型燃料電 池について説明する。

【0029】燃料電池は、上記酸化物イオン導電性材料を電解質材料とし、電極を従来のNiO/8YSZ系材料に用いられていた電極とし、これら酸化物イオン導電性材料と電極との間にCeO、系の中間層を介在させてなる電気化学的作用部材から構成し、約800℃で作動させた。この燃料電池は、比較的低温の作動温度において良好な発電作用を有し、かつ優れた耐久性を発揮した

[0030]

【発明の効果】本発明の酸化物イオン導電性材料によれば、電気化学的性質に劣化をおよぼすことなく、機械的強度を向上でき、かつGaの使用量を減少できることか*

* らコストを低減できる。又、中間層を用いることにより、従来用いられていた電極を利用することができる。 【0031】また900℃以下で作動させることにより、クリーブの発生を抑制し、長時間の安定した作動が得られる固体電解質型燃料電池を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の酸化物イオン導電性材料の実験結果を示す図である。

10 【図2】本発明の酸化物イオン導電性材料の実験結果を示す図である。

【図3】本発明の酸化物イオン導電性材料の実験結果を 示す図である。

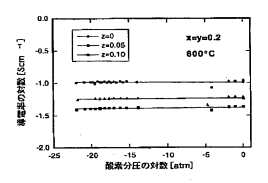
【符号の説明】

【図1】

組成	4 点曲げ強度 ¹⁾ [MPe]	導電率 ²⁾ [S/cm]	高温収縮率 ³⁾ [%]	
z=0 (従来技術)	120±22	0.11	0.18	
z=0.05	132±13	0.043	-	
z=0.10	136±15	0.081	0.11	
z=0.20	165±7	-	-	
z=0.30	134±11	_	-	
z=0.40	149±16	-	0.05	

- 1) 室温において測定
- 2) 800℃において測定 3) 1000℃において200時間保持した後の寸法収縮率

[図2]



[図3]

	LSM	LSC	NiO	8 YSZ	SDC
LSGM	0	0	×	×	0
SDC	0	0			

- ◎:反応生成物なし。成分の固溶なし。
- 〇:反応生成物なし。一部の成分の固溶あり。
- ×:反応生成物あり。

材料略号

LSGM : La0.8Sr0.2Gag.6Mg0.2O3 LSM : La0.85Sr0.15MnO3 LSC : La0.8Sr0.1CoO3 8YSZ : 8mdl\(\text{8Y2O3} - \text{2rO2}\) SDC : Ce0.8Sm0.2O1.9